(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-165250

(43)公開日 平成5年(1993)7月2日

FΙ 技術表示箇所 識別記号 庁内整理番号 (51)Int.Cl.⁵ G 0 3 G 9/08 9/087 G 0 3 G 9/08 374 371 G 0 3 G 9/ 08 372 審査請求 未請求 請求項の数2(全 19 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号	特願平4-59203	(71)出願人	000005496
			富士ゼロックス株式会社
(22)出顧日	平成 4 年(1992) 2 月14日		東京都港区赤坂三丁目3番5号
(ab) Elika El	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	秋山 玲子
(31)優先権主張番号	特願平3-291968	(.5),50,71	神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			ックス株式会社竹松事業所内
(32)優先日	平 3 (1991)10月14日	(no) denn dy	
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	鈴木 千秋
			神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
			ックス株式会社竹松事業所内
		(72)発明者	江口 敦彦
			神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
			ックス株式会社竹松事業所内
		(74)代理人	弁理士 渡部 剛
		(1-5) (4-2)	最終頁に続く
			以外央に配く

(54)【発明の名称】 静電荷現像用乾式トナーおよびその製造方法

(57) 【要約】

【目的】 流動性およびクリーニング性が良好で、環境安定性および耐久性に優れており、かつ感光体表面、二成分現像方式で用いられるキャリア表面、あるいは一成分現像方式で用いられる帯電付与部材表面に対してトナーフィルミング現象の起こらない優れた静電荷現像用乾式トナーを提供する。

【構成】 静電荷現像用乾式トナーは、少なくとも結着樹脂および着色剤よりなるトナーに、外添剤として低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および常温で固体の炭素数20~60のアルコールから選択される少なくとも1つの処理剤で表面処理された無機化合物を添加してなる。好ましい無機化合物としては、ほぼ球形のシリカ微粒子があげられる。この静電荷現像用乾式トナーは、上記処理剤を溶剤に分散または溶解させ、得られた分散液または溶液で無機化合物を処理し、表面処理された無機化合物をトナーに添加混合することによって製造することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 結着樹脂および着色剤を必須成分とする 静電荷現像用乾式トナーにおいて、低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および常温で固体の炭素数20~60 のアルコールよりなる群から選択される少なくとも1つ の処理剤で表面処理された無機化合物が外部添加されて いることを特徴とする静電荷現像用乾式トナー。

【請求項2】 低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および常温で固体の炭素数20~60のアルコールから選択される少なくとも1つの処理剤を溶剤に分散または溶解させ、得られた分散液または溶液を用いて無機化合物を表面処理し、次に表面処理された無機化合物をトナーに添加混合することを特徴とする静電荷現像用乾式トナーの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電子写真法、静電記録 法において、静電潜像の現像のために使用する静電荷現 像用乾式トナーおよびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】乾式現像剤は、結着樹脂中に着色剤を分 散したトナーそのものを用いる一成分現像剤と、そのト ナーにキャリアを混合した二成分現像剤とに大別するこ とができる。いずれの場合も、複写するに際しては、感 光体等に形成された静電潜像をこれらの現像剤で現像 し、感光体上のトナーを転写した後、感光体上に残留す るトナーをクリーニングするものである。したがって、 乾式現像剤は、複写工程、特に現像工程あるいはクリー ニング工程において、種々の条件を満たしていることが 必要となる。即ち、トナーは現像の際にも、凝集体とし てではなく粒子個々で現像に供せられるものであり、こ のためには、トナーが十分な流動性を持つと共に流動性 あるいは電気的性質が、経時的あるいは環境(温度、湿 度) によって変化しないことが必要となる。また、二成 分現像剤では、キャリア表面にトナーが固着する現象、 いわゆるトナーフィルミングを生じないようにする必要 がある。

【0003】さらに、クリーニングに際しては、感光体表面から残留トナーが離脱しやすいこと、また、ブレード、ウェブ等のクリーニング部材と共に用いたとき、感光体を傷つけないこと等のクリーニング性が必要となる。これら諸要求を満たすべく、乾式現像剤において、シリカ等の無機微粉、脂肪酸、その金属塩およびそれらの誘導体等の有機微粉、フッ素系樹脂微粉などをトナーに外添した一成分現像剤または二成分現像剤が種々提案され、流動性、耐久性あるいはクリーニング性の改善が図られている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来提 案されている添加剤において、シリカ、チタニア、アル ミナ等の無機化合物は、流動性を著しく向上させるものの、硬い無機化合物微粉により感光体表面層はへこみや傷がつきやすく、傷ついた部分でトナー固着を生じやすい等の問題がある。また、近年、省資源化の目的で再生紙の利用が増えているが、一般に再生紙は、紙粉を多く発生させるという問題があり、感光体とブレード間に紙粉等が入り込み、黒筋等のクリーニング不良を誘発する。

【0005】これらの問題を解決すべく、特開昭60-198556号公報においては添加剤として脂肪酸金属 塩を外部添加し、特開昭61-231562号公報およ び同61-231563号公報においてはワックスを外 部添加している。上記公報に開示されたものにおいて は、いずれも添加剤の粒径が3~20μmと大きく、そ の効果を効率良く発現させるためには、相当量の添加が 必要となる。さらに付け加えれば、初期的には効果的で あるものの、添加剤(滑剤)独自のフィルミングにより 滑剤としての膜形成が均一ではなく、画像に白ぬけ、像 ぼけ等を発生させるという問題が生じる。また一方で は、特開平2-89064号公報において、疎水性硬質 微粉末をトナーに外添し、硬質微粉末の研磨効果により 感光体を削り、トナーフィルミングを防止している。し かし、この手法はフィルミング抑制には効果的ではある ものの、感光体表面を摩耗し、著しく感光体寿命を低下 させるという欠点がある。同時に、クリーニングブレー ドが硬質微粉末により摩耗し、著しくブレード寿命を低 下させるという欠点がある。

【〇〇〇6】したがって、本発明は、従来技術の上記実情に鑑みてなされたものである。即ち、本発明の目的は、流動性およびクリーニング性が良好で、環境安定性および耐久性に優れており、かつ感光体表面、二成分現像方式で用いられる帯電付与部材表面に対してトナーフィルミング現象を生じさせない優れた静電荷現像用乾式トナーを提供することにある。本発明の他の目的は、感光体やクリーニングブレードの寿命を低下させることのない静電荷現像用乾式トナーを提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、種々検討した結果、外部添加剤としてある特定の処理剤で被覆された無機化合物を用いることにより、好ましくは、無機化合物として特定の無機化合物の球形微粉末を選択使用することにより、上記目的を達成できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0008】即ち、本発明は、結着樹脂および着色剤を必須成分とする静電荷現像用乾式トナーにおいて、低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および常温で固体の炭素数20~60のアルコールよりなる群から選択された少なくとも1つの処理剤で表面処理された無機化合物が外部添加されている静電荷現像用乾式トナーにある。本

発明は、また、低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および常温で固体の炭素数20~60のアルコールから選択される少なくとも1つの処理剤を溶剤に分散または溶解させ、得られた分散液または溶液を用いて無機化合物を表面処理し、次に表面処理された無機化合物をトナーに添加混合する静電荷現像用乾式トナーの製造方法にある。

【0009】以下、本発明を詳細に説明する。本発明に おいてトナーに外部添加される無機化合物としては、S 102 . TiO2 . A 12 O3 . CuO. ZnO. Sn O2 、CeO2 、Fe2 O3、MgO、BaO、Ca O, K2 O, Na2 O, ZrO2, CaO·SiO2, K₂ O (TiO₂) n, A I₂ O₃ · 2 SiO₂ , Ca CO3、MgCO3、BaSO4、MgSO4 等を例示 することができる。また、無機化合物の平均一次粒径 (以下、平均粒径という) は3. Ομ m以下のものが好 ましく、その表面は疎水化処理が施されていてもよい。 これらのうち、特にほぼ球形のシリカ微粒子(以下、単 に球形シリカ微粒子という)が好ましい。この球形シリ カ微粒子の中でも、嵩密度が300g/I以上のものが 好ましい。また、密度は 2. 1 mg/mm³ 以上が好ま しい。このシリカ微粒子は爆燃法により得ることができ る。爆燃法によるシリカ微粒子は、珪素と酸素を反応速 度が毎秒数百m程度以下の急速な燃焼反応により生成さ れる。一般に、このシリカ微粒子は表面が平滑な真球状 を呈しており、粒径分布がシャープであることとあわさ って、クリーニング性をより良好にできる。球形シリカ 微粒子の平均粒径は、通常O. 05~3. 0μmのもの が用いられる。粒径が3. Ομmよりも大きいと、ブレ ードと感光体間のスペーサーとなってしまうため、クリ ーニングされるべきトナーがブレードと感光体間をすり 抜けてしまい、クリーニング不良が発生する場合があ る。

【0010】本発明における上記無機化合物は、処理剤 として低分子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩または常温 で固体の炭素数20~60のアルコールのいずれかを用 いて表面処理される。処理剤として用いる低分子量ポリ エチレンは、低密度、中密度または高密度のいずれも使 用可能であるが、比重 0. 9以上、分子量 9000以下 のものが好ましい。また、脂肪酸金属塩は、アルミニウ ムステアレート、カルシウムラウレート、カルシウムミ リステート、カルシウムステアレート、ジンクラウレー ト、ジンクミリステート、ジンクステアレート、マグネ シウムステアレート等を例示することができるが、これ らに限定されるものではない。さらに、常温で固体の炭 素数20~60のアルコール(以下、固形アルコールと いう)は、1種類のアルコール単独でもよくあるいは炭 素数が異なる固形アルコールの混合物であってもよい。 上記固形アルコールの平均分子量は、約290~86 O、好ましくは320~750であり、直鎖状アルコー

ルが好ましい。ここで、炭素数が20より小さいもののみでは結晶性が低下し、滑剤の膜形成強度が弱いため、後述するように、定着時、定着像表面に薄膜を形成して摩擦を減少させるものの、強度的に弱く、耐こすり強度を向上させる効果が弱くなる。一方、炭素数が60よりも大きいもののみでは、フィルミング効果が弱く、膜を形成し難くなり、効果的な潤滑性が得られなくなる。即ち、これらの条件を満たすことにより、結晶性が高く、潤滑効果を効率良く得ることができる。

【0011】本発明において、上記低分子量ポリエチレ ン、脂肪酸金属塩または固形アルコールの処理量は、無 機化合物に対して2%~50%の範囲が好ましい。無機 化合物の上記処理剤による表面処理方法としては、低分 子量ポリエチレン、脂肪酸金属塩および固形アルコール から選択される少なくとも1つを溶剤に分散または溶解 させ、ニーダーにて無機化合物に、コーティング、スプ レードライ、流動床等により処理する方法を採用するこ とができるが、これらに限定されるものではない。要 は、上記処理剤が溶剤に分散または溶解した状態で処理 すればよい。必要であれば、表面処理後さらに、粉砕、 分級、篩分してもよい。このように表面処理された無機 化合物の平均粒径は、5μm以下のものが好ましく、3 μm以下のものがさらに好ましい。5μmより大きい粒 径のものが存在する場合、その割合は全体の10%(p op)以下であることが好ましい。表面処理された無機 化合物は、トナーに外部添加されるが、その添加量は、 トナーの全重量に対して0.1%~10%程度であるこ とが望ましい。

【〇〇12】本発明の静電荷現像用乾式トナーは、結着 樹脂と着色剤を主成分として構成される。使用される結 着樹脂としては、スチレン、クロロスチレン等のスチレ ン類:エチレン、プロピレン、ブチレン、イソブチレン 等のモノオレフィン類:酢酸ビニル、プロピオン酸ビニ ル、酪酸ビニル、安息香酸ビニル等のビニルエステル 類;アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 ブチル、アクリル酸オクチル、アクリル酸ドデシル、ア クリル酸フェニル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸 エチル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ドデシル等 $ombox{a} - {1/2}$ 水子レン脂肪族モノカルボン酸エステル類 ; ビニ ルメチルエーテル、ビニルエチルエーテル、ビニルブチ ルエーテル等のビニルエーテル類;ビニルメチルケト ン、ビニルヘキシルケトン、ビニルイソプロペニルケト ン等のビニルケトン類などの単独重合体または共重合体 を例示することができる。特に、代表的な結着樹脂とし ては、ポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、 スチレン-アクリル酸アルキル共重合体、スチレン-メ タクリル酸アルキル共重合体の他に、スチレンーアクリ ロニトリル共重合体、スチレンーブタジエン共重合体、 スチレンー無水マレイン酸共重合体をあげることができ る。さらに、ポリエステル、ポリウレタン、エポキシ樹

脂、シリコーン樹脂、ポリアミド、変性ロジン、パラフィン、ワックス類をあげることもできる。

【0013】 着色剤としては、カーボンブラック、アニリンブルー、カルコイルブルー、クロムイエロー、ウルトラマリンブルー、デュポンオイルレッド、キノリンブルー、メチレンブルークロリド、フタロシアニンブルー、マラカイトグリーンオキサレート、ランプブラック、ローズベンガルを代表的なものとして例示することができる。また、着色剤として磁性粉を用いる場合には、着色剤の一部または全部を磁性粉に置き換えればよい、活色剤のような磁性粉としては、マグネタト、ことができる。結着樹脂および着色剤は上記の例示したものにない。また、本発明におけるトナーさる。結着樹脂および着色剤は上記の例示したものに限定されるものではない。また、本発明におけるトナーさる。必要に応じて、非結晶性シリカ微粒子を始めとする、必要に応じて、非結晶性シリカ微粒子を始めとする、次要の添加剤を配合することができる。

【 O O 1 4】本発明において、前記無機化合物はトナー粒子に添加、混合される。混合は、例えばV型ブレンダーやヘンシェルミキサー等によって行うことができる。表面処理されたシリカ微粒子のトナー粒子表面への付着であってもよいし、表面に緩く固着されていてもよい。また、トナー粒子の全表面では覆していてもあるいは一部を被覆していてもよい。さらにまた、表面処理された無機化合物は、一部凝集体なって被覆されていてもよいが、単層粒子状態で被覆されているのが好ましい。上記のようにして得られるトナーは、その平均粒径が通常3 O μ m以下、好ましくは3~2 O μ mのものが用いられ、磁性材料を内包した磁性トナーやカプセルトナーであってもよい。

【0015】表面処理された無機化合物が外部添加される本発明の電子写真トナーは、一成分現像剤または二成分現像剤として使用することができる。二成分現像剤として使用する場合のキャリアとしては、鉄粉、ガラスビーズ、フェライト粉、ニッケル粉またはそれらの表面に樹脂コーティングを施したものが使用される。

【0016】本発明のトナーは、感光体あるいは静電記録体に形成される静電潜像を現像するのに用いられる。即ち、セレン、酸化亜鉛、硫化カドミウム、無定形シリコン等の無機光導電材料、フタロシアニン顔料、ビスア真的に静電潜像を形成し、あるいはポリエチレンテレートのような誘電体を有する静電記録体に、サレートのような誘電体を有する静電記録体に針状電をにより、静電潜像を形成させ、磁気ブラシ法、カス軍をにより、静電潜像を形成させ、、横気では、カスででは、カッチダウン法等の現像方法によって、静電を下、大大一像を形成するとなり、一を付着させ、トナー像を形成するこのトナー像は、紙等の転写材に転写した後、定着してリークトナー像は、紙等の表面に残留するトナーはクリーニング法としては、ブレード圧着によるクリーニング法、その他ウェブファーブラシクリ

ーニング法、ロール法等を用いることができるが、特に ブレード圧着による残留トナークリーニング方法におい て、本発明の乾式トナーは優れた効果を発揮する。

[0017]

【作用】本発明の製造方法によれば、前記処理剤で表面 処理された極めて小粒径の無機化合物を得ることが可能 となり、その無機化合物をトナー粒子に外添すると、ト ナー粒子表面に均一に付着させることができる。また、 本発明の製造方法により無機化合物に付着したポリエチ レン、脂肪酸金属塩または固形アルコールは、滑剤効果 を発揮し、感光体表面に潤滑性の膜が形成され、ブレー ドと感光体との摩擦力を低下させ、クリーニング性能を 向上させる。本発明の補足効果としては、表面処理され た無機化合物が、流動性向上剤として作用し、摩擦力低 減効果を示す。したがって、硬い無機酸化物微粉や磁性 トナーに用いられるマグネタイト等を使用した場合で も、有機感光体の磨耗を摩擦力低減効果により抑えるこ とができる。さらに、処理剤として低分子量ポリエチレ ンまたは固形アルコールを用いた場合、定着時、定着像 表面に薄膜を形成し、摩擦を減少させ、耐こすり強度を 向上させる。即ち、両面コピーあるいは原稿送りの際、 ローラーで定着像を傷つけることがないという利点があ

【0018】本発明において、表面処理される無機化合 物が球形シリカ微粒子である場合は、硬く変形し難い性 質を有するため、高速、高荷重下でのクリーニング工程 の際にも、シリカ微粒子そのものが感光体上にフィルミ ングすることがない。また、球形シリカ微粒子は、球形 であるためコロの役割を示し、クリーニングブレードと 感光体との摩擦力を低下させ、クリーニング性能を向上 させる。特に爆燃法により製造されるシリカ微粒子は形 状がほぼ真球で表面が滑らかであるため、感光体表面を 傷つけることなく優れたクリーニング性能を発揮する。 しかも、球形シリカ微粒子として、平均粒径が0.05 ~3.0μmの範囲のものを用いると、十分にその優れ たクリーニング性能を活かすことができる上、極めて小 粒径であるため、トナーの粉体流動性を低下させること がない。さらに、その理由はよくわかってないが、本発 明により表面処理された球形シリカ微粒子はトナーに外 部添加されても、添加される以前のトナーの帯電特性に ほとんど影響を及ぼさないため、正および負極性のいず れの現像剤にも使用することができ、キャリアを汚染し た場合の現像剤劣化の度合も少ない。

[0019]

【実施例】以下、本発明を実施例および比較例を掲げて 具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。なお、下記の例中の「部」は「重量 部」を意味する。また、下記に示す外添剤の調製法は、 本発明の表面処理された無機化合物および従来技術の処 理剤の調製法を示すものである。

【0020】外添剤Aの調製

低分子量ポリエチレン(200P:三井石油化学社製: 比重 0.97、分子量 5000)をキシレン溶剤中に分 散させ、約90℃の湯浴にて溶解させた。次いで、低分 子量ポリエチレンの無機化合物への処理量が20重量% になるように、平均粒径 0.016μmの疎水性シリカ をキシレン溶液に添加し、撹拌した。その後、エパポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、 自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106μmメッシュの篩を用いて篩分した後、平均粒径約0.1μmの低 分子量ポリエチレン処理シリカを得た。

【0021】外添剤Bの調製

低分子量ポリエチレン(セリダスト3620: ヘキスト社製: 比重0.97、分子量9000)をキシレン溶剤中に分散させた。次いで、ニーダー中にて平均粒径0.016μmの疎水性シリカをキシレン分散液に浸しながら撹拌し、低分子量ポリエチレンの無機化合物への処理量が20重量%になるように、低分子量ポリエチレン分散液を加え、攪拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、平均粒径約0.05μmの低分子量ポリエチレン処理シリカを得た。

【0022】外添剤Cの調製

外添剤Aの調製と同様の手法により、無機化合物として 平均粒径 0.01μ mのアルミナを用いて処理し、平均 粒径約 0.08μ mの低分子量ポリエチレン処理アルミ ナを得た。

【0023】外添剤Dの調製

低分子量ポリエチレン(PE-190:ヘキスト社製: 比重0.96、分子量40000)をキシレン溶剤中に 分散させ、約90℃の湯浴にて加温した。次いで、低分子量ポリエチレンの無機化合物への処理量が20重量% になるように、平均粒径0.016μmの疎水性シリカをキシレン分散液に添加し、撹拌した。その後、エバポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106μmメッシュの篩を用い篩分した後、平均粒径約0.8μmの低分子量ポリエチレン処理シリカを得た。

【0024】外添剤Eの調製

外添剤Aの調製と同様の手法により、無機化合物として 平均粒径 0.05μ mのチタニアを用いて処理し、平均 粒径約 0.2μ mの低分子量ポリエチレン処理チタニア を得た。

【0025】外添剤Fの調製

低分子量ポリエチレン(100P:三井石油化学社製: 比重0.95、分子量1800)をキシレン溶剤中に分散させ、約90℃の湯浴にて溶解させた。次いで、低分子量ポリエチレンの無機化合物への処理量が30重量%になるように、平均粒径0.012μmの疎水性シリカをキシレン溶液に添加し、撹拌した。その後、エパポレ ーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、 $106 \mu m$ メッシュを用いて篩分した後、平均粒径約 $0.08 \mu m$ の低分子量ポリエチレン処理シリカを得た。

【0026】外添剤Gの調製

低分子量ポリエチレン(200P:三井石油化学社製: 比重0.97、分子量5000)を冷凍粉砕により粉砕し、分級して粗粒子をカットし、平均粒径約9μmのポリエチレン微粒子を得た。

【OO27】外添剤Hの調製

【0028】外添剤Ⅰの調製

カルシウムラウレートをテトラヒドロフラン溶剤中に分散させ、約65℃の湯浴にて溶解させた。次いで、カルシウムラウレートの無機化合物への処理量が30重量%になるように、平均粒径0.012 μ mの疎水性シリカをテトラヒドロフラン溶液に添加し、撹拌した。その後、エパポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106 μ mメッシュの篩を用いて篩分した後、平均粒径約0.05 μ mのカルシウムラウレート処理シリカを得た。

【0029】外添剤Jの調製

マグネシウムステアレートをエチルベンゼン溶剤中に分散させ、約90℃の湯浴にて溶解させた。次いで、マグネシウムステアレートの無機化合物への処理量が20重量%になるように、平均粒径0.010 μ mのアルミナをエチルベンゼン溶液に添加し、撹拌した。その後、エバポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106 μ mメッシュの篩を用いて篩分した後、平均粒径約0.03 μ mのマグネシウムステアレート処理アルミナを得た。【0030】外添剤Kの調製

ジンクステアレート/イソプロパノールゾル(分散径約 0.03μ m)を調製し、ニーダー中にて平均粒径 0.012μ mの疎水性シリカをイソプロパノール溶剤に浸しながら撹拌した。次いで、ジンクステアレートの無機化合物への処理量が20重量%になるように、ジンクステアレート/イソプロパノールゾルを加え、撹拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、平均粒径約 0.05μ mのジンクステアレート処理シリカを得た。

【0031】外添剤Lの調製

ジンクステアレートを粉砕して、平均粒径約5. 0μm のジンクステアレート微粒子を得た。

【0032】外添剤Mの調製

固形アルコール(分子量360、Mw/Mn=1.05、炭素数約25)をトルエン溶剤中に分散させ、約70℃の湯浴にて溶解させた。次いで、固形アルコールの無機化合物への処理量が20重量%になるように、平均粒径0.016μmの疎水性シリカをトルエン溶液に添加し、撹拌した。その後、エバポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106μmメッシュの篩を用いて篩分した後、平均粒径約0.08μmのアルコール処理シリカを得た。

【0033】外添剤Nの調製

固形アルコール(分子量 4 5 0、Mw/Mn=1.1 0、炭素数約3 0)をトルエン溶剤中に分散させ、二一ダー中にて平均粒径0.016μmの疎水性シリカをトルエン分散液に浸しながら撹拌した。次いで、固形アルコールの無機化合物への処理量が20重量%になるように、トルエン分散液を固形アルコール分散液に添加し、撹拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、平均粒径約0.05μmのアルコール処理シリカを得た。

【0034】外添剤0の調製

外添剤Mの調製と同様の手法により、分子量450、Mw \angle Mn=1.10、炭素数約30の固形アルコールを用い、無機化合物として平均粒径0.01 μ mのアルミナを用いて処理し、平均粒径約0.05 μ mのアルコー

ル処理アルミナを得た。

【OO35】外添剤Pの調製

外添剤Mの調製と同様の手法により、固形アルコール (分子量720、Mw/Mn=1.48、炭素数約50)を用い、無機化合物として平均粒径0.016μmの疎水性シリカを処理し、平均粒径約0.10μmのアルコール処理シリカを得た。

【0036】外添剤Qの調製

外添剤Oの調製と同様の手法により、無機化合物として 平均粒径O. 05μ mのチタニアを用いて処理し、平均 粒径約O. 2μ mのアルコール処理チタニアを得た。

【OO37】外添剤Rの調製

固形アルコール(分子量 4 5 0、Mw/Mn=1. 1 0、炭素数約3 0)をトルエン溶剤中に分散させ、約9 0 $^{\circ}$ Cの湯浴にて溶解させた。次いで、スプレードライ法を用いて、平均粒径 0. 0 1 2 μ mの疎水性シリカを処理し、平均粒径約0. 0 3 μ mのアルコール処理シリカを得た。

【0038】外添剤Sの調製

固形アルコール(分子量450、Mw/Mn=1.1 0、炭素数約30)をジェットミルにより粉砕し、分級 による粗粒カットにより、平均粒径8μmの固形アルコ ール粒子を得た。

【0039】外添剤を調製するために使用した処理剤の種類と使用量、無機化合物の種類と粒径および上記調製法で得られた外添剤の平均粒径と粒径5μm以上のものの割合(%)を表1に示す。

【表1】

	処 理 剤(量)	無機化合物	平均拉径 * 1	≥5 µm * 2
	·- ··· ·	1	D50 (vol)	(POP) (%)
外添剤A	(ZUWCA)	$(0.016 \mu n)$	0. 10 µm	0.8
外添剂B	低分子量ポリエチレン (20wt%)	疎水性シリカ (0.016 μm)	0.05 µm	0. 2
外添剤C	低分子量ポリエチレン (20wt%)	アルミナ (0.010 μm)	0. 08 µm	0. 6
外添剤D	低分子量ポリエチレン (20wt%)	疎水性シリカ (0.016 μm)	0.80 µm	3. 2
外添剤E	低分子量ポリエチレン (20wt%)	チタニア (0.050 μm)	0. 20 µm	1. 0
外添剤F	低分子量ポリエチレン (30wt%)	疎水性シリカ (0.012 μm)	0. 08 µm	0. 5
外添剤G	低分子量ポリエチレン	_	9. 00 µm	50.0
外添剂H	ジンクステアレート (20wt%)	疎水性シリカ (0.012 μm)	0. 03μm	0. 2
外添剤 I	カルシウムラウレート (30mt%)	疎水性シリカ (0.012 μm)	0. 05 μm	1. 0
外添剤」	マグネシウムステア レート(20wt%)	アルミナ (0.010 μm)	0. 03 µm	0. 6
外添剤K	ジンクステアレート (20st%)	疎水性シリカ (0.012 μm)	0.05 µm	0. 1
外添剤L	ジンクステアレート	-	5, 00 μm	4. 0
外添剂M	固形アルコール (20wt%) 分子量360	疎水性シリカ (0.016 μn)	0, 08 µm	0.6
外添剤N	固形アルコール (20wtk) 分子員450	疎水性シリカ (0.016 μm)	0. 05 µm	0. 3
外添剤O	固形アルコール (20wt%) 分子量450	アルミナ (0.010 μm)	0. 05 µm	0. 4
外添剤P	固形アルコール (20wt%) 分子量720	疎水性シリカ (0.016 μn) チタニア	0. 10 µm	1. 0
外添剤Q	固形アルコール (20wtk) 分子量450	$(0.050 \mu m)$	0. 20 µm	0.8
外添剤R	固形アルコール (20wt%) 分子量450	疎水性シリカ (0.012 μn)	0. 03 µm	0. 1
外添剤S	固形アルコール 分子量450	_	8. 00 µm	70. 0

*1、*2:日立製作所製H-900のTEMを用い30000倍に拡大し、 計算により求めた。

【0040】実施例1

スチレン-ブチルアクリレート共重合体(80/20) 100部 カーボンブラック(リーガル330:キャボット社製) 10部 低分子量ポリプロピレン(ビスコール660P:三洋化成社製) 5部 帯電制御剤(ボントロンP-51:オリエント化学社製) 2部

上記成分をバンバリーミキサーにより溶融混練し、冷却後、ジェットミルにより微粉砕を行い、さらに、微粉砕物を分級機により分級して平均粒径10μmのトナーを

得た。このトナー100部、平均粒径0.04μmのチタニア微粒子1部および前記外添剤A 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。

スチレンーブチルメタクリレート共重合体(80/20) 100部 マグネタイト(EPT-1000:戸田工業社製) 200部 ポリフッ化ビニリデン(KYNAR:Penn Walt社製) 5部

上記成分を加圧ニーダーで溶融混練し、さらに、ターボミルおよび分級機を用いて粉砕分級を行い、平均粒径50μmのキャリアを得た。上記トナーとキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0041】実施例2

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012μm

の疎水性シリカ O. 5 部および前記外添剤 B O. 5 部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例 1 と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを 5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0042】実施例3

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤C 1.

O部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0043】実施例4

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナ

ーを得、このトナー100部および前記外添剤D 0. 5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0044】実施例5

スチレンーブチルアクリレート共重合体(80/20) 100部 カーボンブラック(ブラックパールズ1300:キャボット社製) 10部 低分子量ポリプロピレン(ビスコール660P:三洋化成社製) 5部 帯電制御剤(スピロンブラックTRH:保土谷化学社製) 2部

上記成分をパンパリーミキサーにより溶融混練し、冷却後、ジェットミルにより微粉砕を行い、さらに、微粉砕物を分級機により分級して平均粒径10μmのトナーを得た。このトナー100部および前記外添剤E 1.0 部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは85μmフェライトコアにポリメチルメタクリレートをコートして得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0045】実施例6

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤F 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例5と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0046】実施例7

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012μmの疎水性シリカ0.5部および前記外添剤A0.3部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例5と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0047】比較例1

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および疎水性シリカ0.5 部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリヤを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0048】比較例2

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤G 0.2部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0049】比較例3

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤G 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0050】比較例4

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤G 0.8部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0051】比較例5

実施例 5 と同様の手法により、平均粒径 10μ mのトナーを得、このトナー 100 部および平均粒径 0.012 μ mの疎水性シリカ 0.5 部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例 5 と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを 3:97 の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0052】実施例8

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.04μmチタニア微粒子1部および前記外添剤H 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0053】実施例9

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012μmの疎水性シリカ0.5部および前記外添剤10.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0054】実施例10

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤J 1. 0部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0055】実施例11

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤K 1.0部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは85μmフェライトコアにポリメチルメタクリレートをコートして得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0056】実施例12

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012μmの疎水性シリカ0.5部および前記外添剤HO.3部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例11と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0057】比較例6

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤L 0.2部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0058】比較例7

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤し 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0059】比較例8

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤L 0.8部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0060】実施例13

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.05μmチタニア微粒子1部および前記外添剤M 0.5部をヘン

シェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0061】実施例14

実施例1と同様の手法により、平均粒径10 μ mのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012 μ mの疎水性シリカ0.5部および前記外添剤N0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0062】実施例15

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤O 1.0部をヘンシェルミキサーにて混合して、トナーを調製した。一方、キャリアは、実施例1と同様の手法により得た。前記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0063】実施例16

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤P 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0064】実施例17

実施例 5 と同様の手法により、平均粒径 10μ mのトナーを得た。このトナー 100 部および前記外添剤 Q 1.0 部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは 85μ mフェライトコアにポリメチルメタクリレートをコートして得た。上記トナーとこのキャリアを 3:97 の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0065】実施例18

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部および前記外添剤R 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例5と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0066】実施例19

実施例5と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、平均粒径0.012μmの疎水性シリカ0.5部および前記外添剤MO.3部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例5と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを3:97の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0067】比較例9

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤S 0.2部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0068】比較例10

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤S 0.5部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0069】比較例11

実施例1と同様の手法により、平均粒径10μmのトナーを得、このトナー100部、疎水性シリカ0.5部および前記外添剤S 0.8部をヘンシェルミキサーにて混合し、トナーを調製した。一方、キャリアは実施例1と同様の手法により得た。上記トナーとこのキャリアを5:95の重量比になるように混合して二成分現像剤とした。

【0070】上記各実施例1~19および比較例1~11で得られた現像剤について、特性評価試験を行った。その結果を表2~4に示す。なお、試験は、実施例1~4、8~10、13~16および比較例1~4、6~11についてはFX-5075(富士ゼロックス社製)を使用して、また、実施例5~7、11、12、17~19および比較例5についてはFX-5039(富士ゼロックス社製)を使用して行った。

【0071】また、試験方法および評価基準は、次の通りである。

1) 帯電量

ブローオフ測定機(東芝TB200)により測定した。 2)クリーニング性能

5 c m幅の黒帯について、未転写の状態で999枚モードを3回繰り返して、ブレードクリーニングを行った。

G1:問題なく感光体(以下感材という)表面のトナー をクリーニングすることができた。

G2:2500枚およびそれ以上になると、若干プアクリーニングが発生した。

G3:1500枚~2499枚でプアクリーニングが発 生した。

G4:500枚~1499枚でプアクリーニングが発生した。

G5:499枚以下でプアクリーニングが発生した。 【0072】3)画質欠陥

10万枚コピーを採取して、コピーの画質と感材表面の欠陥を観察した。

問題なし:10万枚コピー採取間および10万枚後に黒点、黒筋、かぶり等の画質欠陥、感材表面の傷が観察されなかった。

*1:800枚コピー程度よりクリーニング不良に起因する黒筋、感材傷による黒点が発生した。

*2:比較例2、6および9は、それぞれ1800枚、 1500枚および1600枚コピー程度よりクリーニン グ不良に起因する黒筋が発生し、かつ800枚コピー程 度より感材傷による黒点が発生した。

*3:1000枚コピー程度よりフィルミングによる黒 筋が発生した。

*4:800枚コピー程度よりフィルミングによる黒筋が発生した。

*5:500枚コピー程度よりクリーニング不良に起因する黒筋、感材傷による黒点が発生した。

4) 感材摩耗量

10万枚コピーを採取した後、感材摩耗量を測定した。

5) コピー端部汚れ

コピーを原稿にして、自動原稿送りを用い10回連続送 り、その端部汚れを観察した。

G1:汚れなし。

G2:若干(薄く)あり。

G3:あり。

[0073]

【表 2 】

用		다 — X	- to C	, Г - П:	使用				FX		0 10	の使用
コピー雑制成化	G1	G1	G 1	G 2	63	G 3	63	C 3	G 1	G 1	G 1	63
版付職組	(# m) 1.0	<1.0	1.0	0	3.0	20	1.0	10	3.0	1.0	2.0	20
画質欠陥	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	*	*2	es *	* 4	問題なし	問題なし	問題なし	*5
クリーニング性能	G S	G1	G1	G 2	G 5	G 4	G 3	G 2	G Z	G1	G 2	G 5
10万枚後の 帯電艦	(μC/g) 18	10	13	13	12	œ	9	9	-20	-18	-22	-5
初期帯電	(μC/g) 19	13	15	15	2 0	20	22	23	-23	-23	-20	-13
統加利權(2) (量)	チタニア (1.0都)	展大布ツリカ(0.5部)	1	_	離水性シリカ (0,5部)	算大性シリカ (0,5部)	水柱シリ(0.5種)	政水性シリカ (0.5部)	1	ı	華木佳シリカ (0.5部)	政水性シリカ (0.5都)
松加利羅(1)	外秦剤A (0.5部)	外務型B (0.5部)	外務剤C (1.0部)	外務剤D (0.5部)		外被相G (0.2部)	外被強(c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c)	外卷和G (0.8部)	外承納尼 (1.0都)	外被知F (0,5据)	外級剤 A (0.3部)	1
	-	2	က	4	1	2	က	4	വ	9	7	ស
		 	掲	壓	丑	*	*		BK	#	3	北 数 數

		添加剂種(1) (量)	添加剤種(2) (量)	初期帯電量	10万枚後の 帯電量	クリーニン グ 性能	画質欠陥	應材摩耗 量	評価機
実	8	外添剤H (0.5部)	チタニア (1.0部)	(μC/g) 18	(μC/g) 17	G1	問題なし	(μm) 1. 0	
施	9	外添剤 I (0.5部)	疎水性シリカ (0.5部)	13	9	G 2	問題なし	1. 0	FX
6 94j	10	外添剤 J (1.0部)	_	15	1 2	G1	問題なし	<1. 0	5 0
比	6	外添剤L (0.2部)	疎水性シリカ (0.5部)	21	8	G 4	* 2	20	7 5
較	7	外添剤し (0.5部)	疎水性シリカ (0.5部)	21	6	G 3	*3	10	使用
6 91	8	外添剤L (0.8部)	疎水性シリカ (0.5部)	2 2	4	G 2	*4	5	
実施	11	外添剤K (1.0部)	· <u>—</u>	-25	-22	G 1	問題なし	<1. 0	F X 5
例	12	外添刺H (0.3畝)	疎水性シリカ (0.5部)	-20	-18	G 1	問題なし	5	0 3使 9用

[0075]

【表4】

			※加為權(2)	初期群電	10万枚後の	クリーニン	THE PROPERTY.	泰拉摩施	コピー雑節	解
		•	*	衈	非田島	グ性能		衈	汚れ	极
	£	外被对M	チタニア	(β/2π)	(MC/g)	,		(m#)		
	2	(0.5部5)	(1.0部)	7 8	1 8	5	回題なり	1. 0	25	
Ж	3	女被強N	群大和シンセ						***************************************	FX
	7	(0.5部)	(0.5部)	4	12	5	記録はし	<1.0	5	
摇	'n	外被知 0						:		5
	21	(1.0th)	ļ	٦ ع	15	5	西郷なり	<1. 0	5	0
K	,	外涵袖P								7
	3	(0.5部)	ı	15		22	問題なり	7. 0	25	ro.
	٥	外被独S	東大柱シリカ		,					嵌
저	מ	(0, 28K)	(0, 548)	22	18	64	2 *	10	ლ ლ	Щ
- 1	٤	外被如S	職大性シリカ		,					
×		(0.58K)	(0.5 dK)	20	16	63	m ₩	10	63	
ž	Ξ	外被如S	職水性シリカ	6	,	3		i	Č	
<u>Z</u>	:	(0.8部)	(0.5部)	2.0	2 7	25	7	⇒ ×i	9	
ŧ	17	外被割り		6		į	distant.	1		FX
K	1	(1.0数)	l	02-	12-	10		o .2	ַל ד	
1	2	外板如尺		,		č	# 1 PM () .		Č	2
2		(0.5#K)	1	6 T _	0 T _	T 5	FUER'S C	۰ ۲۰ o	ح ٦	0
1	9	外被相M	職水性シリカ	•	•	C			ć	3
E	3	(0.348)	(0.5部)	- 18	91-	6.2	問題ない	1. 0	2.9	9用

【0076】次に、無機化合物として球形シリカ微粒子を用いた本発明の外添剤の調製法およびこれらの外添剤を添加した静電荷現像用乾式トナーの製造法を以下に示す。なお、外添剤 a ~ dおよび f の調製における球形シリカ微粒子の嵩密度は下記の方法により測定した。100mlのメスシリンダーを用いて、シリカ微粒子を徐々に加え100mlにした。その際、振動は与えなかった。このメスシリンダーのシリカを入れる前後の重量差により嵩密度を測定した。

嵩密度(g/l)=シリカ量(g/100ml)×10 外添剤aの調製

低分子量ポリエチレン(200P:三井石油化学社製;

【0077】外添剤bの調製

外添剤 a の調製と同様の手法により、平均粒径 0.05

μmの球形シリカ微粒子(嵩密度約350g/l)を用い、低分子量ポリエチレンの処理量が球形シリカ微粒子に対して30重量%になるように処理した。

【0078】外添剤 cの調製

外添剤 a の調製と同様の手法により、平均粒径 3. 0 μ mの球形シリカ微粒子 (嵩密度約520 g / l) を用いて処理した。

【OO79】外添剤dの調製

低分子量ポリエチレン(セリダスト3620: ヘキスト社製: 比重 0.97、分子量9000)をキシレン溶剤中に分散させ、ニーダー中にて平均粒径0.7μmの球形シリカ微粒子(嵩密度約500g/l)をキシレン分散液に浸しながら撹拌した。次いで、この分散液を低分子量ポリエチレンの球形シリカ微粒子への処理量が20重量%になるように、低分子量ポリエチレン分散液を加え、撹拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、低分子量ポリエチレン処理球形シリカ微粒子を得た。

【0080】外添剤eの調製

外添剤 a の調製と同様の手法により、処理剤として低分子量ポリエチレン(PE-190: ヘキスト社製: 比重 0.96、分子量40000)を用いて、低分子量ポリエチレン処理球形シリカ微粒子を得た。

【OO81】外添剤fの調製

外添剤 b の調製と同様の手法により、平均粒径 0. 1 μ mの球形シリカ微粒子(嵩密度約400g / I)と処理剤として低分子量ポリエチレン(100P:三井石油化学社製:比重 0.95、分子量 1800)を用いて、低分子量ポリエチレン処理球形シリカ微粒子を得た。

【0082】外添剤gの調製

外添剤 a の調製と同様の手法により、処理剤としてジンクステアレートを用いて、ジンクステアレート処理球形シリカ微粒子を得た。

【0083】外添剤hの調製

処理剤としてカルシウムラウレートを約65℃の湯浴にて加温されたテトラヒドロフラン溶剤中で、外添剤fの調製と同様の手法により処理して、カルシウムラウレート処理球形シリカ微粒子を得た。

【0084】外添剤:の調製

外添剤 a の調製と同様の手法により、処理剤としてマグネシウムステアレートを、溶剤としてエチルベンゼンを用いて処理し、マグネシウムステアレート処理球形シリカ微粒子を得た。

【0085】外添剤;の調製

ジンクステアレート/イソプロパノールゾル(分散径約0.03μm)を調製し、ニーダー中にて平均粒径0.7μmの球形シリカ微粒子をイソプロパノール溶剤に浸しながら撹拌した。次いで、ジンクステアレートの球形シリカ微粒子への処理量が20重量%になるように、ジンクステアレート/イソプロパノールゾルを加え、撹拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、ジンクステアレート処理球形シリカ微粒子を得た。

【0086】外添剤kの調製

固形アルコール(分子量300、Mw/Mn=1.05、炭素数約20)をトルエン溶剤中に分散させ、約70℃の湯浴にて溶解させた。次いで、固形アルコールの球形シリカ微粒子への処理量が20重量%になるように、平均粒径0.7μmの球形シリカ微粒子をトルエン溶液に添加し、撹拌した。その後、エパポレーターを用いて脱気し、乾燥して処理品を得た。次に、自動乳鉢を用いて本処理品を解砕し、106μmメッシュの篩を用いて飾分した後、アルコール処理球形シリカ微粒子を得た。

【0087】外添剤1の調製

固形アルコール(分子量 4 5 0、Mw/Mn = 1. 1 0、炭素数約30)をトルエン溶剤中に溶解させ、ニーダー中にて平均粒径0. 7μmの球形シリカ微粒子をトルエン溶液に浸しながら撹拌した。次いで、固形アルコールの球形シリカ微粒子への処理量が20重量%になるように、トルエン溶液を固形アルコール分散液に添加し、撹拌しながら加温した。その後、脱気し、乾燥した後、ジェットミルにて解砕を行い、アルコール処理球形シリカ微粒子を得た。

【0088】外添剤mの調製

固形アルコール(分子量900、Mw/Mn=1.4 8、炭素数約63)をトルエン溶剤中に分散させ、約9 0℃の湯浴にて溶解させた。次いで、スプレードライ法 を用いて、固形アルコールの球形シリカ微粒子への処理 量が20重量%になるように、平均粒径0.7μmの球 形シリカ微粒子を処理し、アルコール処理球形シリカ微 粒子を得た。

【0089】外添剤nの調製

平均粒径 0. 5 μ mの炭化ケイ素微粉末をチタンカップ リング剤で表面処理して、硬質微粉末を得た。

【0090】実施例20

スチレンーメタクリル酸ブチル共重合体(80/20) 100部 カーボンブラック(R-330:キャボット社製) 10部 低分子量ポリプロピレン(ビスコール660P:三洋化成社製) 5部 ニグロシン(ボントロンN-04:オリエント化学社製) 1部

上記成分をバンバリーミキサーにより溶融混練し、冷却後、ジェットミルにより微粉砕を行い、さらに、分級機により分級して平均粒径11μmのトナーを得た。この

トナー100部、平均粒径0.05 μ mのチタニア微粒子1部および外添剤a 0.5部をヘンシェルミキサーにて分散混合し、外添済みトナーを調製した。一方、平

均粒径 8 0 μ mの銅ー亜鉛フェライトコア 9 0 部にメチルフェニルシリコーン重合体 1 0 部をニーダーコーターを用いてコーティングしてキャリアを得た。上記トナー 5 部とキャリア 1 0 0 部を混合して現像剤を得た。

【0091】実施例21~24

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 b ~ e を用いた以外は、実施例 2 O と同様の操作によりそれぞれの現像剤を得た。

【0092】比較例12

外添剤 a を用いなかった以外は、実施例20と同様の操作により現像剤を得た。

【0093】比較例13

外添剤 a を用いる代わりに前記外添剤 G を用いた以外は、実施例 2 O と同様の操作により現像剤を得た。

【0094】実施例25

ニグロシンの代わりにアゾクロム錯体(スピロンブラック TRH:保土谷化学社製)およびチタニア微粒子の代わりに平均粒径 O. 012 μ mの非結晶性疎水性シリカ微粒子(RX200:日本アエロジル社製)を O. 8部用いた以外は、実施例20と同様の操作により現像剤を得た。

【0095】実施例26

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 f を用いた以外は、実施例25と同様の操作により現像剤を得た。

【0096】比較例14

外添剤 a を用いなかった以外は、実施例25と同様の操作により現像剤を得た。

【0097】実施例27~29

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 g \sim i を用いた以外は、実施例 2 O と同様の操作によりそれぞれの現像剤を 得た。

【0098】比較例15

外添剤aを用いる代わりに前記外添剤Lを用いた以外は、実施例20と同様の操作により現像剤を得た。

【0099】実施例30および31

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 g および j を用いた以外は、実施例 2 5 と同様の操作により現像剤を得た。

【0100】実施例32~34

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 k ~ mを用いた以外は、実施例20と同様の操作によりそれぞれの現像剤を得た。

【0101】比較例16および17

外添剤 a を用いる代わりに前記外添剤 S および外添剤 n を用いた以外は、実施例 2 O と同様の操作により現像剤を得た。

【0102】実施例35および36

外添剤 a を用いる代わりに外添剤 k およびmを用いた以外は、実施例25と同様の操作により現像剤を得た。

【0103】上記各実施例20~36および比較例12~17で得られた現像剤について、特性評価試験を行った。その結果を表5~7に示す。なお、試験は、実施例20~24、27~29、32~34および比較例12、13、15~17についてはVivace400改造機(富士ゼロックス社製)を使用して、また、実施例25、26、30、31、35、36および比較例14についてはFX-5039(富士ゼロックス社製)を使用して行った。

【0104】また、試験方法および評価基準は、次の通りである。

1) 帯電量

ブローオフ測定機(東芝TB200)により測定した。 2)クリーニング性能

5 c m幅の黒帯について、未転写の状態で999枚モードを3回繰り返して、ブレードクリーニングを行った。

G 1: 問題なく感材表面のトナーをクリーニングすることができた。

G 2 : 2 5 0 0 枚およびそれ以上になると、若干プアクリーニングが発生した。

G3:1500枚~2499枚でプアクリーニングが発生した。

G4:500枚~1499枚でプアクリーニングが発生した。なお、比較例17ではクリーニングブレードの摩耗が著しかった。

G5:499枚以下でプアクリーニングが発生した。

【0105】3) 画質欠陥

10万枚コピーを採取して、コピーの画質と感材表面の 欠陥を観察した。

問題なし:10万枚コピー採取間および10万枚後に黒点、黒筋、かぶり等の画質欠陥、感材表面の傷が観察されなかった。

*1:800枚コピー程度よりクリーニング不良に起因する黒筋、感材傷による黒点が発生した。

*2:1000枚コピー程度よりフィルミングによる黒 筋が発生した。

*3:500枚コピー程度よりクリーニング不良に起因する黒筋、感材傷による黒点が発生した。

4) 感材摩耗量

10万枚コピーを採取した後、感材摩耗量を測定した。

5)コピー端部汚れ

コピーを原稿にして、自動原稿送りを用い10回連続送 り、その端部汚れを観察した。

G 1: 汚れなし。

G2:若干(薄く)あり。

G3:あり。 【0106】

101067

【表5】

*	唐	₩.			>		Þ	ದ	Ų	e		4	0	0			Ŀ	×	_	s.	0	m	0,
- 2 E	を表がれ		,	٦ b	ţ	G L	6.5	9.5	٠ ٦	7 5	,	ا د	C	2	ر د د		1.0	ם פ	ť	ק 5		63	
题 材	蓝		4.4.0	1. U	•	\ 1.U	3	U. U	7 4 0	0 T V	•	P:	\$	₽	9		110	D .1) . I. C		20	
	画質欠婚		(今年加田田村	可能なし	HRHS 3-1	用語なし	日日日日十二	injest o	PUMP ()	はのは	STORE DO	のは関節	•	. .	*2		(44 週間段		Carterior to			ກ *	-
11-11-	ニング	在那	Ţ	2.0	C C	25	6	0.6	7	٦ 5	į	75	7 5	מ	8 5)	13	1	7.1	T 5		GS	
0万枚後	自動館の	(IC/g)	0	0.7	7 3	1.1	9	1.0	1.0	7 0	,	9 T	6	9 2	8		_ 1 E	7	7 6	-14		-13	
初期	***	(gC/g)	0.1	7 7	5	77	66	0.7	0.6	0.7	0	0.2	0	7 7	2.3) }	41-	• T	1 6	07_		-19	
At technics	(7)[idstrict	(部)	チタニア	(1,0部)	チタニア	(1.0部)	チタニア	(1.0部)	チタニア	(1.0部)	チタニア	(1.0部)	チタニア	(1.0概)	チタニア	(1.000)	兼水性シリカ	(0.8截)	戦大柱シリカ	(0.8部)	Table 5.50 1 1 1 1 2	••	(U. SED)
	長分量ポリエチレン	(事)	200 P	(20wt%)	200 P	(30etX)	200 P	(20vtX)	3620	(20vtx)	P E 190	(20rts)		1	200 P \$2		200 F	(20rtX)	100 P	(30rtx)		1	
数加強 (1	外添剂	(処理前粒径)(部)	外添剤B	(0.74年) (0.5部)	外添新b	(0.05µn) (0.5部)	外森剤c	(3.0㎞) (0.5部)	外添刺d	(0.7年) (0.5部)	外激制e	(0.7m) (0.5m)			[]	(9月) (0.5年)	外被刺 ⁸	(0.7gm) (0.5dd)	外添加了	(0.1pm) (0.5HG)			
			90			17	00	77	Ь	3	3	3		27	~	-	1 96		Ь	07		14	
L					张		稿		Z				3	41	XX	`	8	K ‡		K.	Ë	*	<u>\$</u>

Pil

【0107】 【表6】

BH- 14		>	₽ Ø	ပေၿ	400	G X	- 5039
					,		
数をコピー製物を発送を		G1	G1	G 1	ස හ	G1	G.1
医	3	< 1.0	2.0	1.0	10	1.0	< 1.0
五部方成		問題なし < 1.0	問題なり	問題なし	*2	問題なし 1.0	問題なし < 1.0
クリー	日間	G1	15 G2	G 1	13 63	G 1	G1
初 期 10万枚後 クリー 戦戦事 6 共戦時 - ンメ	(3/2)	17		17 15		-19 -15 G1	性シリカ -18 -15 G1 (0.8部)
左 左 山		20	1.9	17	25		-18
添加剤(2)	(#B)	チタニア (1. 0部)	チタニア (1.0部)	チタニア (1.0部)	クニア (J.D)	0.8種の (0.8種の	(0.84版) カル (0.84版)
f (1) 地形強為開始	(III)	\$2\$2576-} (20#1%)	11000 (30mt)	**************************************	ジンクステ アレート船	3>\$2574-} (20#UK)	3292774-1 (20 e tk)
孫 加 利 从 张 和	(処理前粒径)(部)	外極剤 g (0.7 pm) (0.5部)	外添剤h (0.1μm) (0.5部)	外統約1 (0.7 μm) (0.5部)	外案制L (5.0≠m) (0.5部)	外海利 g (0.7 μm) (0.5部)	外瑜ബ j (0.74m) (0.5部)
		27	28	62	15	30	31
		釟	摇	塞	比較與	张湘	100

【0108】 【表7】

?

	(1)	水作型(2)		10 DE	100		を	ת ה
	処理対理	(m) Claylout		の帯観点	アミング	/画質久配	が発	温報形も
金	(重)	(部)	(1C/g)	(FC/g)	EE			
TOH!	国形アルコール	チタニア	C	0	t	日日日日	0	1
). 7 µ m) (0. 5部)	(分子量300) (20wt%)	(1.0部)	17	0 %	ל	GI 阿爾はい	Z. U	75
	固形アルコール	チタニア	0 0	0		日日日日本	0 1/	1.0
/ mm)(0.5部)	(分子量450) (20mtx)	(1.0#K)	0.2	18	T D	HIRE O VI. U	77.0	10
	固形アルコール	チタニア	c	C	C	9 9 8 5 4 P. 1		6.0
/ mm)(0,5部)	(分子量900) (20mts)	(1.0部)	0 7	0 2	ל	く 4. 8 (1)	o :e	2 2
	国形アルコール名	チタニア	1 6	4.4	6 7	6.4	10	6 5
0.5部)	(分子量450)	(1, 0#K)	7 7	1.1	ი ი	7*	70	6.0
_	イカンナニーナリング数	チタニア	1 0	1 1	7 7	6 4	U	6 5
(0. 54EC)	ガンハングハンド	(C. (S#2)	0	1 4	# 5	6	3	0.0
昌	国形アルコール	職水性シリカ	0 6	1 0	1	日本の日本	1 0	6.0
0. 58KO	(3) 7 2 300) (20vts)	(0.8BB)	7.0	13	10) + (Sobre	1.0	4
	国形アルコール	職水性シリカ	1	17	65	PR REF P.	7.0	6 5
7 μm)(0.5部)	(97-1890) (20mts)	(0, 8 28 5)	1 2	1 -				30

[0109]

【発明の効果】本発明の静電荷現像用乾式トナーは、流 動性およびクリーニング性が良好で、環境安定性および 耐久性に優れ、また、感光体表面、二成分現像方式で用 いられるキャリア表面、あるいは一成分現像方式で用いられる帯電付与部材表面に対してトナーフィルミング現象が起こらないので、形成されたコピー画像には、白抜け、像ぼけ等の画像欠陥が発生することがない。

フロントページの続き

(72) 発明者 青木 孝義

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社竹松事業所内

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-165250

(43)Date of publication of application: 02.07.1993

(51)Int.CI.

G03G 9/08

G03G 9/087

(21)Application number: 04-059203

(71)Applicant: FUJI XEROX CO LTD

(22)Date of filing:

14.02.1992

(72)Inventor: AKIYAMA REIKO

SUZUKI CHIAKI EGUCHI ATSUHIKO AOKI TAKAYOSHI

(30)Priority

Priority number: 03291968

Priority date: 14.10.1991

Priority country: JP

(54) ELECTROSTATIC CHARGE DEVELOPING TONER FOR DRY PROCESSING AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the electrostatic charge developing toner for dry processing which has a good flow property and cleanability and excellent environmental stability and durability and does not generate toner filming on the surface of a photosensitive body, the surface of the carrier used in a two-component development system or the surface of a charge imparting member used in a one-component development system.

CONSTITUTION: This electrostatic charge developing toner for dry processing is formed by adding an inorg. compd. subjected to a surface treatment with at least one treating agents selected from low-mol. wt. polyethylene, fatty acid metal salt and 20 to 60C alcohol which is solid at ordinary temp. as an external additive to a toner consisting of at least a binder resin and coloring agents. The preferable inorg. compd. is exemplified by nearly spherical silica particulates. The above-mentioned toner is produced by dispersing or dissolving a treating agent into a solvent, treating the inorg. compd. with the resulted dispersion liquid or soln. and adding and mixing the inorg. compd. subjected to the surface treatment to and with the toner.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office